### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-026725

(43) Date of publication of application: 29.01.2003

(51)Int.CI.

C07H 13/04 C07K 19/00 C12N 11/08

(21)Application number : 2001-213760

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

(22) Date of filing:

13.07.2001

(72)Inventor: NISHIGUCHI SUSUMU

SHIBATANI SHIGEO

TODA ATSUSHI

NISHIMURA SHINICHIRO KUROKOCHI MASAKI YAMADA KURIKO YUAN CHUAN LEE

# (54) NOVEL MALTOSE-BONDED PROTEIN LIGAND AND ITS APPLICATION (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for easily and efficiently purifying a chimeric protein of a maltose-bonded protein and an enzyme and to provide a method for immobilizing the chimeric protein whereby the enzyme is difficultly released from the carrier. SOLUTION: A maltose-bonded protein ligand prepared by bonding a group represented by formula (I) (wherein R1 is OH or NR3R4; R2 is a linker having a length equivalent to that of a chain of 1-20 methylene groups; R3 and R4 are each independently of each other are each H or a 1-4C alkyl; and n is an integer of 0-5) to a polymeric carrier.



Searching PAJ Page 2 of 2

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-26725 (P2003-26725A)

(43)公開日 平成15年1月29日(2003.1.29)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C 0 8 F 8/30		C08F	8/30	4 B 0 3 3
C 0 7 H 13/04		C 0 7 H	13/04	4 C 0 5 7
C 0 7 K 19/00		C 0 7 K	19/00	4H045
C 1 2 N 11/08		C 1 2 N	11/08	4 J 1 0 0

		審查請求	未請求	請求項の数14	OL	(全 14 頁)
(21)出願番号	特顧2001-213760(P2001-213760)	(71)出顧人	0000031 東洋紡績	60 資株式会社		_
(22)出顧日	平成13年7月13日(2001.7.13)	(72)発明者	大阪府 西口 沿	大阪市北区堂島	兵2丁	目2番8号
(出願人による申告) 国等の委託研究の成果に係る特許 出願(平成13年度新エネルギー・産業技術総合開発機構				大津市堅田二丁  会社総合研究所		1号 東洋紡
	ー制御生体 <del>分子合成技術」委託研究、</del>  措置法第30条の適用を受けるもの)	(72)発明者	滋賀県	送郎 大津市堅田二丁  会社総合研究所	_	1号 東洋紡
		(72)発明者		葛志 数賀市東洋町10년 数賀パイオ研究月	-	東洋紡績株
						最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 新規なマルトース結合蛋白質リガンドとその利用

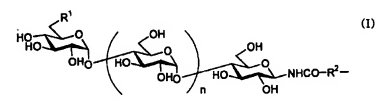
#### (57)【要約】

【課題】マルトース結合蛋白質と酵素との融合蛋白質の容易で、効率よい精製方法および酵素脱離の起こりにくい該融合蛋白質の固定化方法を提供する。

【解決手段】高分子担体上に一般式(I)(式中、 $R^1$  はOHまたは $NR^3R^4$ 、 $R^2$ はメチレン基 $1\sim 20$ 個分

の長さを有するリンカー、 $R^3$ および $R^4$ は独立してHまたは炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を示し、n は  $0\sim 5$  までの整数を示す)で表される基が結合したマルトース結合蛋白質リガンド。

【化1】



【化1】

【請求項1】 高分子担体上に一般式(I)

(式中、 $R^1$ はOHまたは $NR^3R^4$ 、 $R^2$ はメチレン基 $1\sim 20$ 個分の長さを有するリンカー、 $R^3$ および $R^4$ は独立してHまたは炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を示し、nは $0\sim 5$ までの整数を示す)で表される基が結合していることを特徴とするマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項2】 R<sup>2</sup>が式 (II)

【化2】

(式中、RRA炭素数1~19のアルキレリ基、R<sup>6</sup>は O、SあるいはNHを示し、R<sup>6</sup>を介して高分子担体と 結合している)で表される基である請求項1に記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項3】 高分子担体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類よりなる群から選択されるビニル化合物の重合体または共重合体あるいは多糖である請求項1または2に記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項4】 一般式(III) 【化3】

(式中、 $R^7$ はOHまたは $NR^{10}R^{11}$ 、 $R^8$ はメチレン基  $1\sim19$ 個分の長さを有するリンカー、 $R^9$ は $NH_2$ 、S H、 $OCOCH=CH_2$ 、 $OCOC(CH_3)=CH_2$ 、N HCOCH= $CH_2$ または $NHCOC(CH_3)=CH_2$ 、 $R^{10}$ および $R^{11}$ は独立してHまたは炭素数  $1\sim4$  のアルキル基を示し、nは $0\sim5$ までの整数を示す)で表されることを特徴とするマルトオリゴ糖誘導体。

【請求項5】 R<sup>8</sup>が炭素数1~19のアルキレン基である請求項4に記載のマルトオリゴ糖誘導体。

【請求項6】 R<sup>9</sup>がNH<sub>2</sub>またはSHであるものを除く 請求項4あるいは5に記載のマルトオリゴ糖誘導体およ び少なくとも1種類のビニル系単量体とを含むことを特 徴とする共重合体からなるマルトース結合蛋白質リガン ド。

【請求項7】 ビニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類からなる群より選ばれる請求項6に記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項8】 架橋剤として少なくとも1種類の分子内に重合性ビニル基を2個以上有するビニル系単量体を含む共重合体からなる請求項6または7に記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項9】 架橋剤がN, N'ーメチレンピスアクリルアミド、メタクリル酸ピニル、ジメタクリル酸エチレングリコール、ジピニルベンゼンからなる群より選ばれる請求項8に記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項10】  $R^9$ がNH<sub>2</sub>またはSHであるものを除く請求項4あるいは5に記載のマルトオリゴ糖誘導体と少なくとも1種類のビニル系単量体の共重合比が1:10~10000である共重合体からなる請求項6~9のいずれかに記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項11】 架橋剤の割合が0.1~20%である 共重合体からなる請求項8~10のいずれかに記載のマルトース結合蛋白質リガンド。

【請求項12】 請求項1~3または6~11のいずれかに記載のマルトース結合蛋白質リガンドにマルトース結合蛋白質と酵素との融合蛋白質が結合されていることを特徴とする固定化酵素。

【請求項13】 酵素が糖転移酵素である請求項12に 記載の固定化酵素。

【請求項14】 糖転移酵素がβ1,4-ガラクトース 転移酵素である請求項13に記載の固定化酵素。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なマルトオリゴ 糖誘導体および該マルトオリゴ糖誘導体の構造を部分構 造として有する高分子に関する。また、本発明は該マル トオリゴ糖誘導体構造を部分構造として有する高分子を 利用した固定化酵素に関する。

[0002]

【従来の技術】近年遺伝子組換え技術が進歩し、種々の 酵素が大腸菌をはじめとする細菌類で生産されるように なった。しかし、ヒトなどの高等動物由来の酵素を発現 させようとしたとき、発現蛋白質が不溶性のインクルー ジョンボディを形成し、酵素活性を発現できないことが しばしばあり、このようなときの有効な解決手段とし て、目的とする酵素を他の蛋白質、例えばマルトース結 合蛋白質(以下、MBPと示す)、グルタチオンーSー トランスフェラーゼなどとの融合蛋白質として発現させ るという方法が用いられる。例えば、MBPとの融合蛋 白質として発現させる方法は特許第2703770号公 報に開示されている。その中で、可溶性蛋白質として発 現できる他に、MBPのマルトース結合性を利用して、 融合蛋白質を精製できるという利点がある。精製には架 橋アミロースを担体とするアフィニティクロマトグラフ ィーが用いられており、アミロースレジンという商品名 でその担体は市販されている。しかし、架橋アミロース とMBPの結合は必ずしも強いものではなく、場合によ っては酵素が吸着しなかったり、吸着が弱く溶出前の洗 浄の時点で酵素が溶出してしまい十分に精製できないこ とがある。これは、MBPの基質特異性に起因してお り、より親和性の高い担体を用いることにより克服でき る。

【0003】また、架橋アミロースに吸着した酵素は固定化酵素としても利用でき、担体との親和性が十分でないときには酵素を結合できなかったり、一旦固定化された酵素が脱離してくる。固定化酵素を調製すると言う点からもより親和性の高い担体が望まれる。

【0004】マルトオリゴ糖鎖を側鎖に有する高分子としては、エピクロロヒドリンを用いてアガロースなどにマルトオリゴ糖を結合させたものがあるが、マルトオリゴ糖鎖の密度をコントロールできないため、オリゴ糖鎖がMBPと酵素の融合蛋白質との結合に必ずしも有効に利用されているとはいえない。この他には、マルトオリゴ糖と分子内にアミノ基と重合性ビニル基を有する化合物とを還元アミノ化により結合させ、重合性ビニル基を重合させることによりマルトオリゴ糖鎖を側鎖にもつ高

分子を得る方法がある。しかし、この方法ではオリゴ糖 鎖の還元末端にある糖が開環してしまうため、貴重な糖 鎖の糖残基が1つ減ってしまうという欠点がある。ま た、還元アミノ化ではシアノ水素化ホウ素ナトリウムの ような有毒な物質を用いるため危険であるという欠点も ある。

【0005】特開2001-40046号では、簡便に 調製でき、架橋アミロースより親和性の高い担体として がマルトオリゴ糖を担持させた高分子が開示されてい る。しかし、MBPとの親和性はマルトオリゴ糖残基が 担っており、マルトオリゴ糖残基部分を化学修飾するこ とにより、まだまだ親和性を向上させる余地がある。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、MB Pとより親和性の高い高分子担体を用い、MBPと酵素 との融合蛋白質を容易に、効率よく、分離精製する方法 および容易に、効率よく、しかも酵素脱離の起こりにく い固定化方法を提供することにある。

#### [0007]

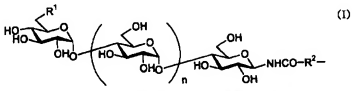
【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記問題を解決するために鋭意検討した結果、新規なマルトオリゴ糖誘導体を合成し、該マルトオリゴ糖誘導体が担持された高分子を得ることにより、上記問題点を解決できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0008】すなわち、本発明は以下のような構成からなる。

(1) 一般式 (I) (式中、 $R^1$ はOHまたはNR  $^3R^4$ 、 $R^2$ はメチレン基 $1\sim20$ 個分の長さを有するリンカー、 $R^3$ および $R^4$ は独立してHまたは炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を示し、nは $0\sim5$ までの整数を示す)で表される基が結合していることを特徴とするマルトース結合蛋白質リガンド。

[0009]

【化4】



【0010】(2)  $R^2$ が式(II) (式中、 $R^5$ は炭素数  $1\sim19$ のアルキレン基、 $R^6$ は〇、SあるいはNHを示し、 $R^6$ を介して高分子担体と結合している) で表される基である(1) のマルトース結合蛋白質リガンド。【0011】

【化5】

【001255 t37 高分子担体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、ス

チレン類、脂肪酸ビニルエステル類よりなる群から選択 されるビニル化合物の重合体または共重合体あるいは多 糖である(1)または(2)のマルトース結合蛋白質リ ガンド。

(4) 一般式 (III) (式中、 $R^7$ はOHまたは $NR^{10}R$   $^{11}$ 、 $R^8$ はメチレン基 $1\sim 1$  9個分の長さを有するリンカー、 $R^9$ は $NH_2$ 、SH、 $OCOCH=CH_2$ 、 $OCOC(CH_3)=CH_2$ 、 $NHCOCH=CH_2$ または $NHCOC(CH_3)=CH_2$ 、 $R^{10}$ および $R^{11}$ は独立してHまた

は炭素数1~4のアルキル基を示し、nは0~5までの整数を示す)で表されることを特徴とするマルトオリゴ糖誘導体。

【0013】 【化6】

【0014】 (5) R<sup>8</sup>が炭素数1~19のアルキレン 基である(4)のマルトオリゴ糖誘導体。

(6)  $R^9$ が $NH_2$ またはSHであるものを除く(4) あるいは(5) のマルトオリゴ糖誘導体および少なくとも 1種類のビニル系単量体とを含むことを特徴とする共重合体からなるマルトース結合蛋白質リガンド。

(7) ビニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリル アミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン 類、脂肪酸ビニルエステル類からなる群より選ばれる

(6) のマルトース結合蛋白質リガンド。

(8) 架橋剤として少なくとも1種類の分子内に重合性 ビニル基を2個以上有するビニル系単量体を含む共重合 体からなる(6)または(7)のマルトース結合蛋白質 リガンド。

(9) 架橋剤がN, N'ーメチレンピスアクリルアミド、メタクリル酸ピニル、ジメタクリル酸エチレングリコール、ジビニルベンゼンからなる群より選ばれる

(8) のマルトース結合蛋白質リガンド。

(10) R<sup>9</sup>がNH<sub>2</sub>またはSHであるものを除く (4) あるいは (5) のマルトオリゴ糖誘導体と少なくとも 1 種類のビニル系単量体の共重合比が  $1:10\sim1000$  00である共重合体からなる  $(6)\sim(9)$  のいずれかのマルトース結合蛋白質リガンド。

(11) 架橋剤の割合が $0.1\sim20\%$ である共重合体からなる(8) $\sim$ (10) のいずれかのマルトース結合蛋白質リガンド。

(12) (1) ~ (3) または (6) ~ (11) のいず れかのマルトース結合蛋白質リガンドにマルトース結合 蛋白質と酵素との融合蛋白質が結合されていることを特 徴とする固定化酵素。

(13) 酵素が糖転移酵素である(12) の固定化酵素。

(14) 糖転移酵素がβ1, 4-ガラクトース転移酵素 である(13)の固定化酵素。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を挙げて詳細に説明する。本発明のマルトース結合蛋白質リガンドは高分子担体上に上記一般式(I)で表される基が結合している。式中、 $R^1$ はOHまたは $NR^3R^4$ 、 $R^2$ はメチレン基 $1\sim20$ 個分の長さを有するリンカー、 $R^3$ および $R^4$ は独立してHまたは炭素数 $1\sim4$ のアルキル

基を示し、nは0~5までの整数を示す。R<sup>2</sup>のメチレン基1~20個分の長さを有するリンカーとしては、例えば上記式 (II) で表される基(式中、R<sup>5</sup>は炭素数1~19のアルキレン基、R<sup>6</sup>はO、SあるいはNHを示す)が例示され、R<sup>5</sup>の炭素数1~19のアルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘキシレン基、オクチドアシレン基などが、R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>の炭素数1~4のアルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基などが挙げられる。【0016】本発明のマルトース結合蛋白質リガンドとしては、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびnは任意に組み合わせることができる。

【0017】本発明で用いることのできる高分子担体 は、一般式(I)で表される基が結合できるものであれ ば特に制限はなく、例えばアクリルアミド類、メタクリ ルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン 類、脂肪酸ビニルエステル類よりなる群から選択される ピニル化合物の重合体または共重合体あるいは多糖など が挙げられる。アクリルアミド類としてはアクリルアミ ドやN-メチルアクリルアミド、N-エチルアクリルア ミド、N-イソプロピルアクリルアミドなどのN-アル キルアクリルアミド類などが例示される。メタクリルア ミド類としてはメタクリルアミド、N-メチルメタクリ ルアミドやNーイソプロピルメタクリルアミドなどのN -アルキルメタクリルアミド類などが例示される。アク リル酸エステル類としてはアクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、アクリル酸ヒドロキシエチル、アクリル酸ジ メチルアミノエチルなどが例示される。メタクリル酸エ ステル類としてはメタクリル酸メチル、メタクリル酸エ チル、メタクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸ジ メチルアミノエチルなどが例示される。。スチレン類と してはスチレン、pーヒドロキシスチレンなどが例示さ れる。脂肪酸ビニルエステル類としては酢酸ビニル、酪 酸ビニルなどが例示される。多糖としてはセルロース、 キチン、キトサンや架橋アガロース、架橋デキストラン などの架橋された多糖などが例示される。また、ここに 挙げた高分子担体は、一般式(III)で表されるマルト オリゴ糖誘導体を結合させるため適当な方法で活性化さ れたものも含まれる。さらに、本発明中の脂肪酸ビニル エステルの重合体あるいは共重合体には、重合反応後ア ルカリなどによりエステル結合を全部あるいは一部加水 分解したものも含まれる。

【0018】本発明の高分子担体上に一般式(I)で表 される基が結合しているマルトース結合蛋白質リガンド は、R<sup>9</sup>がNH。またはSHであるものを除く一般式(II I) で表されるマルトオリゴ糖誘導体とピニル系単量体 とを共重合あるいは高分子担体上にグラフト共重合させ ること、あるいはR<sup>9</sup>がNH。またはSHである一般式 (III) で表されるマルトオリゴ糖誘導体を上記高分子 担体上の適当な官能基と結合させることにより得ること ができる。共重合はラジカル重合、カチオン重合、アニ オン重合などの手法を用いることにより行うことがで き、通常ペルオキソ二硫酸アンモニウムなどを触媒とす るラジカル重合により行うことができる。共重合させる とき架橋剤を共存させてもかまわない。利用できる架橋 剤としては、分子内に重合性ピニル基を2個以上有する ビニル系単量体であれば特に制限はなく、N, N'ーメ チレンピスアクリルアミド、メタクリル酸ピニル、ジメ タクリル酸エチレングリコール、ジビニルベンゼンなど が開示される。また、上記マルトオリゴ糖誘導体とビニ ル系単量体との共重合比は1:5~100000が好 ましく、特に1:10~10000が好ましい。さら に、架橋剤を用いるときは、上記マルトオリゴ糖誘導体 と上記ピニル系単量体の合計量に対してその割合が、 0.05~30%が好ましく、0.1~20%が特に好 ましい。R<sup>9</sup>がNH<sub>2</sub>またはSHである一般式 (III) で 表されるマルトオリゴ糖誘導体を高分子担体に結合させ る方法としては特に制限はないが、高分子担体上の官能 基を適当な方法で活性化させておくのが好ましい。例え ば、高分子担体上の官能基がカルボキシル基の場合はN ーヒドロキシコハク酸イミド基などに、チオール基の場 合は2-ピリジルジスルフィド基などに活性化させてお くのが好ましい。

【0019】本発明の一般式(III)で表されるマルト オリゴ糖誘導体は、通常用いられている各種有機合成化 学的な手法により合成することができる。例えば、R<sup>7</sup> がOH、R<sup>9</sup>がNH。またはSHの場合、マルトオリゴ糖 をアンモニウム塩と反応させてグリコシルアミンとし、 カルボジイミドに代表される縮合剤存在下にNー保護ー ω-アミノ脂肪酸あるいはS-保護-ω-メルカプト脂 肪酸と反応させた後、N-保護基あるいはS-保護基を 脱保護することにより得ることができる。また、R<sup>7</sup>が NH<sub>2</sub>、R<sup>9</sup>がSHの場合、上記と同様の方法でS-保護 -ω-メルカプト脂肪酸と縮合させるところまで行い、 その後非還元末端のグルコース残基の4,6位をベンザ ルプロミドなどを用いて選択的にベンジリデン化し、さ らに残存するOH基を無水酢酸などを用いてアセチル化 する。アセチル化した後、Nープロモコハク酸イミドな どにより6位を選択的に開裂し、次いでアジ化ナトリウ ムで処理することにより6位をアジド化する。接触還元 によりアジド基をアミノ基に還元すると同時に4位のべ ンゾイル基を脱保護し、さらにナトリウムメチラートな どを用いて脱アセチル化、S-保護基を脱保護すること により得ることができる。さらに、R<sup>7</sup>がNH<sub>o</sub>、R<sup>9</sup>が NHCOCH=CH。の場合、まずマルトオリゴ糖をベ ンジルアルコールで1位をベンジル化する。次いでベン ザルプロミドなどを用いてマルトオリゴ糖の非還元末端 グルコース残基の4、6位を選択的にベンジリデン化し た後、同様に残存するOH基を無水酢酸などによるアセ チル化、Nープロモコハク酸イミドなどによる6位の選 択的開裂、アジ化ナトリウムによる6位のアジド化、ナ トリウムメチラートによる脱アセチル化、接触還元によ るアジド基のアミノ基への還元と4位ベンゾイル基の脱 保護を行う。さらに、アミノ基を適当な保護基で保護す ることにより、還元末端のグルコース残基の6位〇H基 が保護されたアミノ基で置換されたマルトオリゴ糖が得 られる。得られたマルトオリゴ糖を上記と同様の方法で グリコシルアミンとし、N-保護-ω-アミノ脂肪酸と 縮合させた後、ωーアミノ基の保護基を脱保護する。さ らに、塩化アクリロイルなどによりアクリロイル化した 後、残るアミノ基の保護基を脱保護することにより目的 のマルトオリゴ糖誘導体を得ることができる。N-保護 ωーアミノ脂肪酸の保護基と非還元末端グルコース残 基の6位アミノ基の保護基はそれぞれ異なる条件で脱保 護される必要があり、その組み合わせとしては、例えば N-保護-ω-アミノ脂肪酸の保護基としてベンジルオ キシカルボニル基、非還元末端グルコース残基の6位ア ミノ基の保護基として t - プトキシカルボニル基の組み 合わせなどが挙げられる。

【0020】本発明の固定化酵素に用いることのできるマルトース結合蛋白質と酵素との融合蛋白質は、マルトース結合性を有しているマルトース結合蛋白質と酵素との融合蛋白質であれば、特に制限はなく、一般的には遺伝子組換え手法を利用して得ることができる。また、酵素は目的とする酵素活性を有していれば必ずしも酵素蛋白質全体である必要はなく、その断片であっても構わない。利用できる酵素としては特に制限はないが、糖転移酵素が好ましい。糖転移酵素としては、ガラクトース転移酵素、Nーアセチルグルコサミン転移酵素、フコース転移酵素、シアル酸転移酵素、マンノース転移酵素、Nーアセチルガラクトサミン転移酵素、キシロース転移酵素、グルクロン酸転移酵素などが挙げられる。

【0021】本発明の固定化酵素は、上記マルトオリゴ糖誘導体が結合した高分子担体あるいは上記マルトオリゴ糖誘導体とビニル系単量体との共重合体と上記融合蛋白質とを適当な溶液中で接触させることにより調製することができる。用いることのできる溶液としては、融合蛋白質の酵素活性が失活しないものであれば特に制限はないが、通常pH7付近の緩衝液が用いられる。必要に応じて、融合蛋白質を安定化させるような添加剤、例え

ば、2-メルカプトエタノールなどのような還元剤やカルシウム、マグネシウム、マンガンなどの金属塩を添加しても構わない。共重合体あるいはグラフト共重合体と融合蛋白質とは上記緩衝液中で、通常0~40℃で5分~24時間接触させる。このとき穏やかに振とうさせてもよい。

#### [0022]

【実施例】以下に、実施例により本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はかかる実施例により限定されるも のではない。

【0023】参考例1 [6-(N'-ベンジルオキシカルボニル)-アミノヘキサノイル]-β-マルトシルアミンの合成

マルトース5gと炭酸水素アンモニウム39.8gを蒸留水50mlに溶かし、室温で5日間攪拌した。反応後、反応溶液を減圧下で濃縮し、炭酸水素アンモニウム

の匂いが消えるまでトルエンで共沸を繰り返した。その 残渣と6-N- (ベンジルオキシカルボニル) -アミノ ヘキサン酸4gを乾燥ジメチルホルムアミド100ml に溶かし、塩酸1-エチル-3- (3-ジメチルアミノ プロピル) カルボジイミド4.0gと1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物3.2gを加え、室温で24時間攪拌した。 反応後、反応溶液をクロロホルムで洗浄し、水で抽出を行ない、減圧下で濃縮した。この残渣をSephadex LH-20カラムクロマトグラフィー(溶出液 95%エタノール)を用いて精製し、目的物3.5gを得た。 [6-(N'ーベンジルオキシカルボニル) -アミノヘキサノイル] -β-マルトシルアミンは下記構造式(式中、Zはベンジルオキシカルボニル基を示す)を有する。

[0024]

【化7】

【0025】実施例1 6ーアミノヘキサノイルーβー マルトシルアミン

参考例1で得た [6-(N'-ベンジルオキシカルボニル)-アミノヘキサノイル]-β-マルトシルアミン100mgをメタノール30mlに溶かし、10%パラジウム炭素30mgを加え、水素雰囲気下で室温で24時

間攪拌した。反応溶液をセライトろ過した後、ろ液を減 圧下で濃縮し、目的物 7 2 m g を得た。 6 ーアミノヘキ サノイルーβーマルトシルアミンは下記構造式を有す る。

[0026] [化8]

【0027】参考例2 ベンジルマルトシドの合成マルトース17.1gとベンジルアルコール54gをとり、これにH<sup>+</sup>型にした陽イオン交換樹脂Dowex50WX-8(ダウケミカル製)3gを加え、5時間還流した。反応後、Sephadex LH-20(アマシャムファルマシア製)カラムクロマトグラフィー(溶出液 95%エタノール)を用いて精製し、目的物4.3gを得た。

【0028】参考例3 ベンジル2,3,6,2', 3'ーペンター〇ーアセチルー4',6'ー〇ーベンジ リデンーマルトシドの合成

参考例2で得たベンジルマルトシド4.3gをピリジン50mlに溶かし、ベンザルプロミド2.75gを加えて65℃にて1時間攪拌した。その反応溶液を室温に戻した後に無水酢酸120mlを加え、室温で24時間攪拌した。反応溶液をクロロホルムで抽出した後、飽和炭

酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムを用いて乾燥させ、セライトろ過で硫酸ナトリウムを除いた後、ろ液を減圧下で濃縮した。その残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液 トルエン:酢酸エチル=2:1)で精製し、目的物2.5gを得た。ベンジル2,3,6,2',3'ーペンターOーアセチルー4',6'-Oーベンジリデンーマルトシドは下記構造式(式中、Acはアセチル基、Bnはベンジル基を示す)を有する。

[0029] 【化9】.

【0030】参考例4 ベンジル2, 3, 6, 2', 3'ーペンターローアセチルー6'ーアジドー4'ーロ ーベンゾイルー6'ーデオキシーマルトシドの合成 参考例3で得たベンジル2, 3, 6, 2', 3'-ペン ターローアセチルー4', 6'ーローベンジリデンーマ ルトシド1. 5gを乾燥ジクロロエタン50m1と四塩 化炭素100mlからなる混合溶媒に溶かし、 N-ブ ロモコハク酸イミド1. 1gと炭酸バリウム230mg を加えて、65℃で3時間攪拌した。その後、反応溶液 にジメチルホルムアミド100m1とアジ化ナトリウム 2gを加え、120℃にて24時間攪拌した。反応溶液 をクロロホルムで抽出した後、水で洗浄し、減圧下で濃 縮した。その残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶 出液 トルエン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、目 的物400mgを得た。ベンジル2, 3, 6, 2', 3'ーペンターローアセチルー6'ーアジドー4'ーロ ーベンゾイルー6'ーデオキシーマルトシドは下記構造 式(式中、Acはアセチル基、Bnはベンジル基を示 す)を有する。

【0031】 【化10】

【0032】参考例5 ベンジル6'ーアジドー6'ー デオキシーマルトシドの合成

参考例4で得たベンジル2, 3, 6, 2', 3'ーペンター〇ーアセチルー6'ーアジドー4'ー〇ーベンゾイルー6'ーデオキシーマルトシド310mgを乾燥メタノール50mlに溶かし、1. 66Mナトリウムメチラートーメタノール溶液2. 9mlを加え、室温で24時間撹拌した。反応溶液をH\*型にした腸イオン交換樹脂Dowex50WX-8(ダウケミカル製)を用いて、pH7に中和した後、樹脂をろ別した。ろ液を減圧濃縮して、目的物174mgを得た。ベンジル6'ーアジドー6'ーデオキシーマルトシドは下記構造式(式中、Bnはベンジル基を示す)を有する。

[0033] 【化11】

【0034】参考例6 6'-アミノー6'-デオキシーマルトース

参考例5で得た。ベンジル6′ーアジドー6′ーデオキ

シーマルトシド137mgをメタノール30m1に溶かし、10%パラジウム炭素30mgを加え、水素雰囲気下で24時間撹拌した。反応液をセライトろ過した後、ろ液を減圧機縮し、目的物97mgを得た。6′ーアミノー6′ーデオキシーマルトースは下記構造式を有する。

[0035] 【化12】

【0036】参考例7 6'ーtーブトキシカルボニルアミノー6'ーデオキシーマルトースの合成参考例6で得た6'ーアミノー6'ーデオキシーマルトース68mgをジオキサンー水(2:1)10mlに溶かし、1N水酸化ナトリウム水溶液0.2mlとジーtーブチルジカーボネート48mgを加えた。室温で1時間撹拌した後、減圧濃縮した。Sephadex Gー10(アマシャムファルマシア製)カラムクロマトグラフィー(溶出液 蒸留水)を用いて精製し、目的物79mgを得た。6'ーtーブトキシカルボニルアミノー6'ーデオキシーマルトースは下記構造式(式中、Bo

【0037】 【化13】

cはtープトキシカルボニル基を示す)を有する。

【0038】参考例8 6- (N'-ベンジルオキシカルボニル)-アミノヘキサノイル6'-t-プトキシカルボニルアミノ-6'-デオキシ-β-マルトシルアミンの合成

参考例7で得た6'ーtープトキシカルボニルアミノー6'ーデオキシーマルトース66mgと炭酸水素ナトリウム0.4gを蒸留水5mlに溶かし、室温で5日間攪拌した。反応後、反応溶液を減圧下で濃縮し、炭酸水素アンモニウムの匂いが消えるまでトルエンで共沸を繰り返した。その残渣と6ーNー(ベンジルオキシカルボニル)ーアミノへキサン酸44mgを乾燥ジメチルホルムアミド5mlに溶かし、塩酸1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド45mgと1ーヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物36mgを加え、室温で24時間攪拌した。反応後、反応溶液をクロロホルムで洗浄し、水で抽出を行ない、減圧下で濃縮した。この残渣をSephadex LH-20カラムクロマトグラフィー(溶出液 95%エタノール)を用

いて精製し、目的物 4 4 m g を得た。 6 - (N' -ベン ジルオキシカルボニル) -アミノヘキサノイル 6' - t -ブトキシカルボニルアミノ - 6' -デオキシ - β - マ ルトシルアミンは下記構造式 (式中、B o c は t - ブト キシカルボニル基、2はベンジルオキシカルボニル基を示す)を有する。

[0039]

【化14】

【0040】参考例9 6-アミノヘキサノイル6't-プトキシカルボニルアミノー6'-デオキシーβ-マルトシルアミンの合成

参考例 8 で得た 6 ー (N' ーベンジルオキシカルボニル) ーアミノヘキサノイル 6' ー t ープトキシカルボニルアミノー 6' ーデオキシー β ーマルトシルアミン 3 5 mgをメタノール 5 ml に溶かし、10%パラジウム炭素15 mgを加え、水素雰囲気下で室温で 2 4 時間攪拌

した。反応溶液をセライトろ過した後、ろ液を減圧下で 濃縮し、目的物  $2.7 \, \text{mg}$  を得た。 6 - アミノへキサノイ ル  $6' - t - \vec{\text{プ}}$  トキシカルボニルアミノ  $- 6' - \vec{\text{デ}}$  オキシー  $\beta - \text{マルトシルアミンは下記構造式(式中、Bocは <math>t - \vec{\text{プ}}$  トキシカルボニル基を示す)を有する。

[0041]

【化15】

【0042】参考例106-アクリロイルアミノヘキサノイル6'-tープトキシカルボニルアミノー6'-デオキシー8-マルトシルアミンの合成

参考例9で得た6ーアミノへキサノイル6'ー tープトキシカルボニルアミノー6'ーデオキシーβーマルトシルアミン27mgを蒸留水5mlに溶解し、1N水酸化ナトリウム水溶液を0.06ml加えた。さらに、塩化アクリロイル6mgを含むテトラヒドロフラン0.5mlを氷冷下撹拌しながら滴下した。このとき、pH8.5を保つように適宜0.2N水酸化ナトリウム水溶液を加えてpHを調整した。約2時間撹拌後、1N塩酸で反

応液を中和し、凍結乾燥した。残渣を 70%エタノールで溶解し、Sephadex LH-20 (アマシャムファルマシア製) カラムクロマトグラフィー (溶出液70%エタノール) を用いて精製し、目的物 12mgを得た。6-アクリロイルアミノヘキサノイル6'-t-ブトキシカルボニルアミノー6'-デオキシーβ-マルトシルアミンは下記構造式 (式中、Bocはt-ブトキシカルボニル基を示す)を有する。

[0043]

【化16】

【0044】実施例2 6-アクリロイルアミノヘキサ ノイル6'-アミノー6'-デオキシーβ-マルトシル アミンの合成

参考例10で得た6-アクリロイルアミノヘキサノイル6'-t-プトキシカルボニルアミノー6'-デオキシーβ-マルトシルアミン12mgをとり、これに30%トリフロロ酢酸水溶液5mlを加え、室温で30分間撹

拌した。反応後、反応液にジェチルエーテルを加え、生成物を沈殿させた。沈殿をジェチルエーテルで数回洗浄した後、これを乾燥させ、目的物  $9 \, \mathrm{mg}$  を得た。  $6 - \mathrm{r}$  クリロイルアミノヘキサノイル  $6' - \mathrm{r}$  オキシー  $\beta - \mathrm{r}$  マルトシルアミンは下記構造式を有する。

[0045]

【化17】

【0046】参考例11 3-S-アセチルチオプロピ オイル B-マルトトリオシルアミンの合成

マルトトリオース15.5gと炭酸水素アンモニウム94gを蒸留水100mlに溶かし、室温で5日間攪拌した。反応後、反応溶液を減圧下で濃縮し、炭酸水素アンモニウムの匂いが消えるまでトルエンで共沸を繰り返した。その残渣と3-S-アセチルメルカプトプロピオン酸5.3gを乾燥ジメチルホルムアミド100mlに溶かし、塩酸1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド5.7gと1-ヒドロキシベンゾ

トリアゾールー水和物4.6gを加え、室温で24時間 提拌した。 反応後、反応溶液をクロロホルムで洗浄 し、水で抽出を行ない、減圧下で濃縮した。この残渣を Sephadex LH-20カラムクロマトグラフィ ー (溶出液 95%エタノール)を用いて精製し、目的 物8.4gを得た。3-S-アセチルチオプロピオイル βーマルトトリオシルアミンは下記構造式 (式中、Ac はアセチル基を示す)を有する。

[0047] [化18]

【0048】参考例12 3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"ーオクターO-アセチルー4",6"ーO-ベンジリデンー $\beta$ -マルトリオシルアミンの合成

参考例11で得た3-S-アセチルチオプロピオイルβ-マルトトリオシルアミン6.4gをピリジン100m1に溶かし、ベンザルプロミド2.8gを加えて65℃にて1時間攪拌した。その反応溶液を室温に戻した後に無水酢酸150mlを加え、室温で24時間攪拌した。反応溶液をクロロホルムで抽出した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸

ナトリウムを用いて乾燥させ、セライトろ過で硫酸ナトリウムを除いた後、ろ液を減圧下で濃縮した。その残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液 トルエン:酢酸エチル=2:1)で精製し、目的物2.2gを得た。3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"ーオクター〇ーアセチルー4",6"ー〇ーベンジリデンーβーマルトトリオシルアミンは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0049】 【化19】

【0050】参考例13 3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"ーオクタ-O-アセチルー6"-アジドー4"-O-ベンゾイルー6"-デオキシー $\beta$ -マルトトリオシルアミンの合成

参考例12で得た3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"-オクターO-アセチルー4",6"-O-ベンジリデンーβ-マルトトリオシルアミン2.1gを乾燥ジクロロエタン5Omlと四塩化炭素100mlからなる混合溶媒に溶かし、N-プロモコハク酸イミド1.1gと炭酸バリウム230mgを加えて、65℃で3時間攪拌した。その

後、反応溶液にジメチルホルムアミド100mlとアジ化ナトリウム2gを加え、120℃にて24時間攪拌した。反応溶液をクロロホルムで抽出した後、水で洗浄し、減圧下で濃縮した。その残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液 トルエン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、目的物589mgを得た。3-S-アセチルチオプロピオイル2、3、6、2、3、6、1、2、3、6、2、3、6、1、2、3、一オクター〇ーアセチルー6"一アジドー4"一〇一ベンゾイルー6"一デオキシーβーマルトトリオシルアミンは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

[0051]

【化20】

【0052】参考例14  $3-S-アセチルチオプロピオイル2, 3, 6, 2', 3', 6', 2", 3"-オクター〇ーアセチルー6"-アミノー4"-ベンゾイルー6"ーデオキシー<math>\beta$ ーマルトトリオシルアミンの合成参考例13で得た $3-S-アセチルチオプロピオイル2, 3, 6, 2', 3', 6', 2", 3"-オクター〇ーアセチルー6"-アジドー4"-〇ーベンゾイルー6"ーデオキシー<math>\beta$ -マルトトリオシルアミン550mgをメタノール50mlに溶かし、10%バラジウム炭

素30mgを加え、ウ水素雰囲気下で24時間撹拌した。 反応液をセライトろ過した後、ろ液を減圧機縮し、目的 物510mgを得た。3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"ーオクタ -O-アセチルー6"-アミノー4"-ベンゾイルー 6"-デオキシーβ-マルトトリオシルアミンは下記標 造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0053】 【化21】

【0054】実施例3 3ーメルカプトプロピオイル 6"ーアミノー6"ーデオキシーβーマルトトリオシル アミンの合成

参考例14で得た3-S-アセチルチオプロピオイル2,3,6,2',3',6',2",3"-オクターO-アセチルー6"-アミノー4"-ベンゾイルー6"-デオキシーβ-マルトトリオシルアミン107mgを乾燥メタノール20mlに溶かし、1.66Mナトリウムメチラート-メタノール溶液1.1mlを加え、室温

で24時間撹拌しぬ。反応溶液をH<sup>+</sup>型にした陽イオン 交換樹脂Dowex50WX-8(ダウケミカル製)を 用いて、pH7に中和した後、樹脂をろ別した。ろ液を 減圧濃縮して、目的物55mgを得た。3-メルカプト プロピオイル6"-アミノー6"-デオキシーβ-マル トトリオシルアミンは下記構造式を有する。

【0055】 【化22】

【0056】参考例15 N, N', N", N"ーテトラカルボキシメチルジエチレントリアミノアセチルーβーマルトシルアミンーユウロピウム錯体の合成マルトース50mgと炭酸水素アンモニウム10gを蒸留水50mlに溶かし、室温で5日間攪拌した。反応後、反応溶液を減圧下で濃縮し、炭酸水素アンモニウムの匂いが消えるまでトルエンで共沸を繰り返した。その残渣に無水ジエチレントリアミン一N, N', N", N"ー五酢酸149mgを加え、10%炭酸水素ナトリウム水溶液3mlに溶かし、室温で2時間撹拌した。Sephadex G-10(アマシャムファルマシア製)カラムクロマトグラフィー(溶出液 蒸留水)

を用いて精製した。生成物画分を凍結乾燥し、得られた固形物  $10 \, \mathrm{mg}$  を蒸留水  $2 \, \mathrm{ml}$  に溶解し、酢酸ユウロピウム  $9 \, \mathrm{mg}$  を加え、室温で  $1 \, \mathrm{時間撹拌}$  した。反応液を  $S \, \mathrm{ephadex}$   $G \, \mathrm{-} \, 10$  (アマシャムファルマシア製)カラムクロマトグラフィー(溶出液 蒸留水)を  $2 \, \mathrm{mg}$  を引た。  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  を得た。  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  を得た。  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  が、  $2 \, \mathrm{mg}$  を  $2 \, \mathrm$ 

【0057】 【化23】

【0058】実施例4 DELFIA (Dissociation E nhanced Lanthanide Fluoro-immunoassay) による各種 マルトオリゴ糖誘導体とマルトース結合蛋白質との親和 性の評価

96穴マイクロプレートに200nMマルトース結合蛋白質の25mMリン酸緩衝液(pH7.4、0.9%NaCl含有、以下PBSと略する)溶液0.1mlを加えて、4℃で24時間インキュベートを行ない、マルトース結合蛋白質溶液を取り除いた後に3度、PBS(0.05%Tween20含有)0.2mlで洗浄し、プレート上にマルトース結合蛋白質をコーティングした。次に、様々な濃度のマルトオリゴ糖誘導体と参考例15で得たN,N',N",N"ーテトラカルボキシメチルジエチレントリアミノアセチルーβーマルトシルアミンーユウロピウム錯体を3μM含む混合溶液を調製し、マルトース結合蛋白質をコーティングしたプレート穴に50μlづつ加え、室温で30分間静置した。その後、混合溶液を取り除き、8度PBS(0.05%Tw

·een20含有) 0.2mlで洗浄した後に、エンハン

O スメント溶液(50μM酸化トリオクチルホンフィン、 ル) -1、3-プタンジオン、0.1%トリトンX-1 00を含む0.1M酢酸-フタル酸水素カリウム緩衝液 (pH3.2)) 0.15mlを加え、15分間振動さ せた。そして、遊離したユウロピウムイオン濃度を蛍光 光度計で測定(励起波長340nm、蛍光波長615n m) した。マルトオリゴ糖誘導体濃度に対して遊離した ユウロピウムイオン濃度をプロットし、マルトース結合 蛋白質とN, N', N", N"ーテトラカルボキシメチ ルジエチレントリアミノアセチルーβ-マルトシルアミ ンーユウロピウム錯体との結合に対する阻害定数を求め た。マルトオリゴ糖誘導体としては、マルトース、マル トトリオース、実施例1~3で得たマルトオリゴ糖誘導 体を用いた。各々対応するマルトオリゴ糖に比べ、マル トオリゴ糖誘導体の方がマルトース結合蛋白質に対する 親和性が向上していた。

【0059】 【表1】

	阻害定数(IC <sub>50</sub> )
マルトース	7 0 0 μ M
マルトトリオース	1. 2 μ Μ
実施例 1	3 μ Μ
実施例2	1. 2 μ Μ
実施例3	0. 3 μ Μ

【0060】実施例5 6-アミノヘキサノイルーβーマルトシルアミン結合セファロースの調製実施例1で得た6-アミノヘキサノイルーβーマルトシルアミン23mgを50mMHEPES緩衝液(pH7.0)5mlに溶かし、予め1mM塩酸で洗浄したNHS活性化Sepharose 4FF(アマシャムファルマシア製)2mlを加え、室温で4時間穏やかに振とうした。樹脂をろ別し、これに50mMTrisーHC1緩衝液(pH8.0)を5ml加え、室温で4時間穏やかに振とうすることにより樹脂上に残存する活性部位をブロックした。50mM酢酸緩衝液(pH4.0)、50mMTrisーHC1緩衝液(pH8.0)で交互に3回ずつ洗浄し、20mMTrisーHC1緩

衝液 (pH8.0) の中で冷蔵保存した。

【0061】実施例6 6-アクリロイルアミノへキサノイル6'-アミノー6'-デオキシー $\beta$ -マルトシルアミンとアクリルアミドとの共重合体(1:1000)の調製

実施例2で得た6-アクリロイルアミノへキサノイル6'-アミノー6'-デオキシーβ-マルトシルアミン5mgおよびアクリルアミド710mgを蒸留水25m1に溶解し、ここにN,N'-メチレンピスアクリルアミド57mg、N,N,N',N'-テトラメチルエチレンジアミン10μ1を加え、溶解した。溶液を4℃に冷やし、ここに10%ペルオキソニ硫酸アンモニウム水溶液125μ1を添加し、1時間重合させた。重合後、得られたゲルを凍結乾燥し、共重合体750mgを得た。共重合体はホモジザイズした後、20mMTris

-HC 1 緩衝液 (p H 8.0) の中で冷蔵保存した。 【0062】実施例7 3-メルカプトプロピオイル 6"-アミノー6"-デオキシーβ-マルトトリオシル アミン結合セファロースの調製

実施例3で得た3ーメルカプトプロピオイル6"-アミノー6"ーデオキシーβーマルトトリオシルアミン29 mgを50mMHEPES緩衝液(pH7.0)5mlに溶かし、活性化Thiol Sepharose 4 FF(アマシャムファルマシア製)2mlを加え、室温で12時間穏やかに振とうした。樹脂をろ別し、0.1%牛血清アルブミンを含む25mMHEPES緩衝液(pH7.4)で十分洗浄した後、20mMTrisーHC1緩衝液(pH8.0)の中で冷蔵保存した。

【0063】参考例15 β1, 4-ガラクトース転移 酵素の活性測定法

適当な濃度の酵素液 4 0 μ 1 を 1 9 mMD ー グルコース、0.37 mMUDP ー ガラクトース、0.14 mM β ー NADH、1.3 mMホスホエノールピルピン酸、17.5 Uピルピン酸キナーゼ、25 U乳酸脱水素酵素、5.0 mM塩化マンガン水溶液、0.02%αーラクトアルブミンを含む52 mMグリシルグリシン緩衝液(pH8.4)3.025 m1に加え、30℃で約10 min反応させ、340 nmおける吸光度(以下、A340と示す)の減少を記録した。ブランクとして酵素液の代わりに20 mMT risーHC1緩衝液(pH7.5、2 mMエチレンジアミン四酢酸・4 Na、2 mM2ーメルカプトエタノールを含有)を用いた。テストおよびブランクの最大 ΔA340/分を求め、以下の算出式に従い活性を算出した。

U/m1=(△A340/分(テスト)-△A430/分(ブランク))×3.065÷6.022÷0.04【0064】なお、α-ラクトアルプミン存在下、30℃、pH8.4で1分間にUDP-ガラクトースよりD-グルコースへガラクトース1μmo1転移させる酵素量を1Uと定義した。

【0065】参考例16 MBP-β1,4-ガラクト ース転移酵素融合蛋白質の調製

ヒト胎盤より取得したβ1,4-ガラクトース転移酵素 遺伝子より膜結合部位をコードする部分を取り除いた遺 伝子をベクターpMAL-p2(NEB社製)のEcoRIおよびSalIサイトに挿入し、MBP-β1,4-ガラクトース転移酵素融合蛋白質発現ベクターpMG-P21を調製した。該発現ベクターpMG-P21でエシェリヒア・コリ (Escherichia coli) JM109を形質転換し、MBP-β1,4-ガラクトース転移酵素融合蛋白質生産菌エシェリヒア・コリJM109(pMG-P21)を得た。本菌を0.2%グルコースおよびアンピシリン50mg/Lを含むLB培地50mlの入った500ml容坂ロフラスコに植菌し、37℃、16時間、180rpmで振とう培養した。得られた培養液

を上記培地3Lの入った5L容ジャーファメンターに30ml植菌し、25℃、通気量1.5L/分、6時間、300rpmで撹拌し培養した。その後、イソプロピルーβーDーチオガラクトピラノシドを0.3mMになるように添加し、さらに18時間培養を続けた。得られた培養液を遠心分離し、菌体を集めた。集めた菌体を0.1MNaCl、1mMエチレンジアミン四酢酸・2Na、10mM2ーメルカプトエタノールを含む20mMTris−HCl(pH7.4;以下、カラムバッファー(pH7.4、0.1MNaCl)と示す)150mlで懸濁し、超音波破砕機により、菌体を破砕し、融合蛋白質を抽出した。

【0066】破砕液を遠心分離し、無細胞抽出液155 mlを得た。無細胞抽出液の $\beta$ 1, 4-ガラクトース転 移酵素活性は1. 4U/mlであり、比活性は80mU /mg-蛋白質であった。得られた無細胞抽出液にポリ エチレンイミンを0. 7%になるまで撹拌しながら徐々 に加えた。このときpHが8を越えないようにHClで pHを調節した。添加後、さらに30分間撹拌を続け た。生じた沈殿を遠心分離で取り除き、上清160m1 を得た。ここに、硫酸アンモニウムを75.5g(70 %飽和) 4℃で撹拌しながら徐々に加えた。添加後、さ らに1時間撹拌を続けた。生じた沈殿を遠心分離にて集 めた。得られた沈殿をカラムパッファー (pH8.0) で再溶解し、30mlにした。これを透析(外液はカラ ムバッファー (pH8.0)) により、脱塩した。予め カラムバッファー (pH8.0) で平衡化したDEAE -Sepharose CL6B (アマシャムファルマ シア製)を50m1充填したカラムに、脱塩した酵素液 を吸着させ、同バッファー150mlで洗浄後、同パッ ファー250m1およびカラムバッファー(pH8. O、O. 1MNaCl) 250mlを用いたリニアグラ ジェントにより溶出させることにより、MBP-β1, 4-ガラクトース転移酵素融合蛋白質画分18mlとし て精製した。得られた精製酵素液は活性 6. 2 U/m 1、比活性3. 2U/mg-蛋白質であった。

【0067】参考例17 固定化β1,4-ガラクトース転移酵素の活性測定法

固定化1, 4-ガラクトース転移酵素を適当量とり、100nM PA化オリゴ糖( $G1cNAc\beta1\rightarrow 2Ma$   $n\alpha1\rightarrow 3$ ( $G1cNAc\beta1\rightarrow 2Ma$   $n\alpha1\rightarrow 3$ ( $G1cNAc\beta1\rightarrow 2Ma$   $n\alpha1\rightarrow 6$ )M  $an\beta1\rightarrow 4G1cNAc\beta1\rightarrow 4G1cNAc-P$  A)、 $200\mu$ MUDP-Ga1、10mM塩化マンガン、 $\alpha$ -ラクトアルブミン0. 26mg/m1を含む25mMHEPES緩衝液(pH7. 5) $100\mu$ 1中、20℃で1時間振とう撹拌しながら反応させた。反応後、生成物量をHPLCにより定量した。参考例15の活性測定法で予め活性を測定した酵素液を用いて、上記活性測定反応を行い、生成物量からガラクトース転移量を求め、検量線を作成し、その検量線より活性を算出し

た。

【0068】実施例8 β1, 4-ガラクトース転移酵素の固定化(その1)

実施例5で得た6-アミノへキサノイルー $\beta-$ マルトシルアミン結合セファロース $50\mu1$ をとり、これに参考例16で得た精製酵素液 $50\mu1$ およびカラムバッファー(pH8.0) $200\mu1$ を加え、4℃で穏やかに2時間振とうした。遠心分離により上清を取り除き、カラムバッファー(pH8.0) $200\mu1$ で2回洗浄することにより、固定化 $\beta1$ , 4-ガラクトース転移酵素を得た。洗浄液を上清とあわせて回収液とした。回収液および固定化 $\beta1$ , 4-ガラクトース転移酵素の酵素活性を測定し、活性回収率を算出した。固定化酵素の活性は420mU/m1-樹脂であり、活性回収率は22%であった。

【0069】実施例9 β1, 4-ガラクトース転移酵 素の固定化(その2)

実施例 5 で得た 6 ーアミノヘキサノイルー $\beta$  ーマルトシルアミン結合セファロースの代わりに実施例 6 で得た 6 ーアクリロイルアミノヘキサノイル 6 ・ 一アミノー 6 ・ 一デオキシー $\beta$  ーマルトシルアミンとアクリルアミドとの共重合体を用いる以外は実施例 8 と同様にして固定化 $\beta$  1, 4 ーガラクトース転移酵素を調製した。得られた固定化酵素の活性は 3 3 0 mU/ml ー樹脂であり、活性回収率は 2 3%であった。

【0070】実施例10 β1, 4-ガラクトース転移 酵素の固定化(その3)

実施例 5 で得た 6 ーアミノヘキサノイルー  $\beta$  ーマルトシルアミン結合セファロースの代わりに実施例 7 で得た 3 ーメルカプトプロピオイル 6 " ーアミノー 6 " ーデオキシー  $\beta$  ーマルトトリオシルアミン結合セファロースを用いる以外は実施例 8 と同様にして固定化  $\beta$  1 , 4 ーガラクトース転移酵素を調製した。得られた固定化酵素の活性は 4 7 0 mU/ml ー樹脂であり、活性回収率は 2 1 %であった。

【0071】実施例11 β1, 4-ガラクトース転移 酵素の固定化(その4)

参考例16で得た精製酵素液 $50\mu1$ およびカラムバッファー (pH8.0)  $200\mu1$ の代わりに参考例16で得た無細胞抽出液 $250\mu1$ を用いる以外は実施例10と同様にして固定化 $\beta1$ , 4-ガラクトース転移酵素を調製した。得られた固定化酵素の活性は400mU/

ml-樹脂であり、活性回収率は20%であった。

【0072】比較例1 アミロースレジン(NEB社製)への $\beta$ 1,4ーガラクトース転移酵素の固定化実施例7で得た3ーメルカプトプロピオイル6"ーアミノー6"ーデオキシー $\beta$ ーマルトトリオシルアミン結合セファロースの代わりにアミロースレジンを用いる以外は実施例9と同様にして、固定化 $\beta$ 1,4ーガラクトース転移酵素を調製した。しかし、固定化酵素として回依されており、アミロースレジンには酵素は結合していなかった。

【0073】実施例12 3ーメルカプトプロピオイル6"ーアミノー6"ーデオキシーβーマルトトリオシルアミン結合セファロースを用いたMBPーβ1,4ーガラクトース転移酵素融合蛋白質の精製

【0074】比較例2 アミロースレジン(NEB社製)を用いたMBP $-\beta1$ , 4-ガラクトース転移酵素融合蛋白質の精製

実施例7で得た3-メルカプトプロピオイル6"-アミノー6"-デオキシー $\beta$ -マルトトリオシルアミン結合セファロースの代わりにアミロースレジン(NEB社製)を用いて、実施例12と同様にして融合蛋白質を吸着させようとしたが、融合蛋白質は吸着せず、洗浄液中に活性が回収され、精製できなかった。

#### [0075]

【発明の効果】上述したように、本発明の高分子担体上 にマルトオリゴ糖誘導体を結合させたマルトース結合蛋 白質リガンドを利用することにより、マルトース結合蛋 白質との融合蛋白質として発現させた酵素を効率よく、 しかも容易に精製したり、固定化することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 西村 紳一郎

北海道札幌市中央区北9条西16丁目1番1 号320 (72) 発明者 黒河内 政樹

北海道札幌市北区北20条西5丁目20番地エルムハ イツ中島401号

(72)発明者 山田 久里子 北海道札幌市北区麻生町7丁目1番1号 311

(72)発明者 ユアン チュアン リー アメリカ合衆国メリーランド州21093、チ モニウム、サヴォコート 1824 ドターム(参考) 4B033 NA25 NA45 NB04 NB13 NB34 NB36 NB44 NC04 NC13 ND03 ND20 4C057 BB03 BB04 CC03 CC04 DD03 HH02 4H045 AA10 BA41 BA60 BA62 DA89

EAGO EAG5 FA74 FA82 GA26
4J100 AB02P AB07P AG02P AG04P
AJ02P AL03P AL08P AM15P
BA02H BA03H BA03P BA28H
BA33P BA34H BA51H BC53H
CA01 CA04 CA31 HA19 HA33
HA55 HA61 JA50

-14-

# This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	BLACK BORDERS .
	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
A	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
Ö	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox